Attorney Docket: 39509-210193Abstract Translation of Abstract for DE 196 16 263 A1

- (54) Method for producing aerogels and/or xerogels
- (57) The invention relates to a method for producing aerogels and/or xerogels on the basis of inorganic or organic gels, wherein the gel precursors are dissolved in aprotic solvents and are converted under supercritical conditions and in the presence of CO₂ to aerogels and/or xerogels.

Attorney Docket:

39509-210193

Translation #:

637663

Time:

0.5

Date:

04.04.2005

Translator:

Isolde Wasley

ť



[®] Offenlegungsschrift

₁₀ DE 196 16 263 A 1

(51) Int. Cl.⁶:

C 01 B 33/16

B 01 J 13/00

C 08 J 3/02



DEUTSCHES

PATENTAMT

(21) Aktenzeichen:

196 16 263.7

2 Anmeldetag:

24. 4.96

Offenlegungstag:

30. 10. 97

(71) Anmelder:

Solvay Deutschland GmbH, 30173 Hannover, DE

② Erfinder:

Ghislain Michaux, Bernard, Walter, Yvon, Fléron-Magnée, BE; Pirard, Jean-Paul, Emmanuel, Liège-Chênée, BE; Lecloux, André, Joseph, Marie, Hubert, Sint-Stevens-Woluwe, BE

- (5) Verfahren zur Herstellung von Aerogelen und/oder Xerogelen
- Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Aerogelen und/oder Xerogelen auf Basis von anorganischen oder organischen Gelen, wobei die Gelvorläufer in aprotischen Lösungsmitteln gelöst und unter überkritischen Bedingungen in Gegenwart von CO₂ in Aerogele und/oder Xerogele überführt werden.

DE 196 16 263 A1

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Aerogelen und/oder Xerogelen auf Basis von anorganischen oder organischen Gelen.

Es ist bekannt, Aerogele aus anorganischen Oxidgelen herzustellen, wobei das Lösungsmittel durch thermi-

sche Behandlung unter überkritischen Bedingungen entfernt wird.

Es ist ebenfalls bekannt, Hydrogele, die durch Hydrolyse von Silanen, Kieselsäureorthoestern oder Aluminiumverbindungen oder durch Ansäuern von Silikatlösungen und Neutralwaschen gewonnen wurden, aus methanolischer Phase überkritisch zu Aerogelen zu trocknen.

Es ist weiterhin bekannt, anorganische Hydrogele oder organische Gele auf Basis von Gelatine, Albumin oder

Agar-Agar aus Propan oder Diethyl- oder Dimethylether zu Aerogelen zu trocknen.

Weiterhin ist bekannt, anorganische oder organische Gele unter überkritischen Bedingungen mit CO₂ zu trocknen, wobei zunächst der Gelvorläufer mit einem organischen Lösemittel vermischt, danach hydrolysiert wird und das resultierende Gel unter überkritischen Bedingungen mit CO₂ getrocknet wird.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, ein modifiziertes Verfahren zur Herstellung von Aerogelen

und/oder Kerogelen auf Basis anorganischer oder organischer Gele bereitzustellen.

Erfindungsgemäß werden die Gelvorläufer mit einem aprotischen Lösungsmittel vermischt, hydrolysiert und das resultierende Gel unter überkritischen Bedingungen in Gegenwart von CO₂ in das Aerogel und/oder Xerogel überführt.

Als Gelvorläufer für die Aerogele und/oder Xerogele auf Basis anorganischer Gele kommen alle an sich bekannten anorganischen Oxidgele in Frage. Insbesondere sind das die Oxidgele auf Basis von Magnesium, Aluminium, Silicium, Zink, Titan, Zirkon und/oder Hafnium, wobei bevorzugt Gele von Aluminiumoxid oder

Siliciumdioxid in Frage kommen. Ganz besonders geeignet sind Gele von Siliciumdioxid.

Der Begriff anorganisches Oxidgel umfaßt dabei sowohl reine Oxidgele als auch Mischgele von mehreren Oxiden. Als Mischgele kommen dabei insbesondere binäre oder ternäre Mischgele in Frage, in denen ein Bestandteil Siliciumdioxid ist. Ein geeignetes Mischgel enthält Siliciumdioxid und Aluminiumoxid. Ein anderes geeignetes Mischgel enthält Siliciumoxid und Zirkonoxid.

Als anorganisches Oxidgel wird auch ein solches Gel verstanden, das neben der gelbildenden, oxidischen Komponente weitere, die anwendungstechnischen und/oder katalytischen Eigenschaften verbessernde Zusätze enthält. Solche Zusätze können feste Feinanteile oder Metallionen z. B. Metallpulver, Metalloxide, wie Oxide

von übergangsmetallen, Metallsalze, insbesondere Edelmetall und/oder übergangsmetallen sein.

Es ist ebenfalls im Sinne der Erfindung, z. B. das Übergangsmetall in Form eines in dem organischen Lösungsmittel löslichem Chelatkomplexes einzusetzen. Somit ist eine Vielzahl von Gelzusammensetzungen möglich, die erfindungsgemäß behandelt werden, vorausgesetzt, sie sind in aprotischen Lösemitteln löslich.

Als organische Gele im Sinne der Erfindung werden Gele auf Basis von Gelatine, Albumin oder Agar-Agar

verstanden, sofern sie in aprotischen Lösemitteln löslich sind.

Geeignete organische Gele im Sinne der Erfindung sind ebenfalls Gele auf Basis Resorcin-Formaldehyd,

Melamin-Formaldehyd oder Phenol-Furfurol.

Es wurde gefunden, daß diese organischen Gele ebenfalls in aprotischen Lösemitteln lösbar sind und unter superkritischen Bedingungen in Gegenwart von CO₂ zu porösen Aerogelen und/oder Xerogelen umgewandelt werden können.

Als aprotische Lösungsmittel im Sinne der Erfindung werden inerte neutrale Lösungsmittel verstanden, die

gut in CO₂ löslich sind und die imstande sind, die Gelvorläufer zu lösen.

Bevorzugte aprotische Lösungsmittel im Sinne der Erfindung sind Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid oder Alkylencarbonate, insbesondere Propylencarbonat. Geeignete Lösemittel sind ebenfalls aprotisch substituierte Amide, z. B. Dimethylacetamid oder analoge Derivate, oder Tetramethylharnstoff.

Voraussetzung für die erfindungsgemäße Eignung dieser Lösemittel ist deren Löslichkeit in CO2 sowie deren

Fähigkeit die Gelvorläufer, sowohl die anorganischen als auch die organischen, aufzulösen.

Erfindungsgemäß werden zur Herstellung der anorganischen Gele, die metallorganischen Verbindungen, Oxide, Hydroxide und/oder leicht hydrolysierbaren Salzen der obengenannten Elemente zunächst mit dem aprotischen Lösungsmittel, vorzugsweise Propylencarbonat, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, vermischt bzw. in dem Lösungsmittel gelöst. In einer besonderen Ausführungsform wird vorzugsweise Propylencarbonat verwendet. Danach wird diese Mischung mit einer Lösung, die das Lösungsmittel z. B. Propylencarbonat, Wasser und Säure, vorzugsweise Salzsäure enthält, versetzt. Nach einer Zeitspanne von z. B. 24 bis 48 Stunden erhält man ein transparentes Gel. Dieses Gel wird in bekannter Weise mit CO2 unter superkritischen Bedingungen z. B. in einer Durchflußapparatur getrocknet. Hierbei wird das im Gel enthaltene Lösungsmittel durch CO2 ausgetauscht. Wenn das organische Lösungsmittel vollständig verdrängt ist, wird durch Entspannen der Durchflußapparatur das CO2 entfernt. Dabei ist es zweckmäßig, das Entspannen nicht auf einmal und plötzlich durchzuführen, damit die Struktur des gebildeten Aerogels und/oder Xerogels nicht zerstört wird.

Man arbeitet wie gesagt mit überkritischem CO₂, d. h. bei Drücken oberhalb 74 bar und Temperaturen oberhalb 31°C. In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt der Austausch der organischen Phase z. B. bei

200 bar und 50°C und einem Verbrauch von 20 kg CO2 pro Stunde.

Die Zeitdauer und die Austauschmenge hängen jedoch von dem zu trocknenden Gel ab und lassen sich durch

Versuche leicht bestimmen.

In einer bevorzugten Ausführungsform wurde ein Aerogel unter Verwendung von Tetraethylorthosilikat als metallorganische Verbindung hergestellt. Das nach der Trocknung resultierende SiO2-Gel weist eine im wesentlichen mikroporöse Struktur auf. Die spezifische Oberfläche, das Porenvolumen und die Porenverteilung kann durch Ouecksilber-Porosimetrie bestimmt werden. Auch nach einer anschließenden Kalzinierung wird die

mikroporöse Struktur beibehalten.

Das erfindungsgemäß hergestellte Aerogel ist aufgrund seiner Eigenschaften, als Katalysator oder Katalysatorträger geeignet, wobei das Aerogel in bekannter Art und Weise mit katalytisch aktiven Substanzen dotiert wird, z. B. durch Imprägnieren mit Metallen oder Metallverbindungen. Eine Anwendung als Adsorptionsmaterial ist ebenfalls denkbar.

In einer ebenfalls bevorzugten Ausführungsform wurde ein Aerogel unter Verwendung von organischen Gelen hergestellt. Erfindungsgemäß wurde zunächst z. B. Resorcin in Propylencarbonat gelöst, danach wurde diese Mischung mit Formaldehyd versetzt und mit Säure, vorzugsweise HCl, angesäuert.

Die Mischung geliert bereits nach weniger als 2 Stunden.

Es ist ebenfalls möglich, die Mischung vor der Trocknung mit CO2 über einen längeren Zeitraum zu altern. Die 10 Zeitdauer der Alterung ist jedoch nicht erfindungswesentlich. Die Porosität der Gele kann jedoch durch die Zeitdauer der Alterung beeinflußt werden.

Es hat sich weiterhin als günstig erwiesen, stöchiometrische Mengen von Resorcin und Formaldehyd einzuset-

Das Gel wird in bekannter Weise mit CO2 unter superkritischen Bedingungen getrocknet. Herbei wird das im 15 Gel enthaltene Propylencarbonat durch CO2 ausgetauscht. Nachdem das Lösemittel vollständig verdrängt wurde, wurde durch Entspannen der Apparatur das CO2 entfernt.

Analog wie bei der Herstellung von Aerogelen auf Basis anorganischer Oxide erfolgte auch hier der Austausch der organischen Phase vorzugsweise bei 200 bar und 50°C. Das nach der Trocknung resultierende poröse organische Aerogel ist in seiner Struktur hauptsächlich mesopor.

Es wurde festgestellt, daß eine CO2-Druckänderung wenig Einfluß auf die Porosität hat, dagegen kann durch die Veränderung der CO2-Menge die spezifische Fläche des Aerogels beeinflußt werden.

Die erfindungsgemäß hergestellten organischen Aerogele sind aufgrund ihrer Eigenschaften z. B. als Katalysatorträger, als Adsorbenzien, als Isoliermaterial, zur Wärmedämmung oder für einen Einsatz in der Elektroindustrie geeignet.

Die Verwendung von Alkylencarbonaten, insbesondere Propylencarbonat als Lösungsmittel für den Gelvorläufer, hat gegenüber den üblicherweise verwendeten Alkoholen den Vorteil, daß Propylencarbonat unter superkritischen Bedingungen sehr viel leichter in CO2 löslich ist als die meisten Alkohole und Wasser. Dadurch können die Gele besser getrocknet werden. Desweiteren ist Propylencarbonat unbrennbar, so daß das Risiko einer Explosion, wie z. B. bei Verwendung von Alkoholen, nicht gegeben ist, was sich wiederum positiv-für die 30 apparative Ausgestaltung bemerkbar macht. Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung weiter erläutern jedoch nicht einschränken.

Beispiele

Beispiel 1

Herstellung eines organischen Aerogels

In einem Reaktionsgefäß wurden 1,1 g Resorcin in 40 cm3 Propylencarbonat gelöst und 10 min geschüttelt. 40 Danach wurden 1,5 cm3 Formaldehyd hinzugefügt und die Lösung mit 10 Tropfen In HCl angesäuert. Die Mischung wurde nochmal 10 min geschüttelt und bei einer Temperatur von 70 °C gealtert. Anschließend wurde das Gel unter in bezug auf CO2 überkritischen Bedingungen getrocknet, nämlich bei 200 bar und 50°C, wobei zum Austausch des Propylencarbonates 20 kg CO2/h eingeleitet wurden.

Beispiel 2 und 3

Analog Beispiel 1, wobei Druck, Temperatur und eingeleitete CO2-Menge variiert wurden.

Beispli	Druck	Temperatur	eingeleitete	S _{H-1}	Vig	d _{ila}
	(bar)	(°C)	CO,-Menge	(em/g)	(cm/g)	(g/cm²)
1	200	50	120	337	0,37	1,62
2	200	70	100	254	0,18	1,46
3	250	50	130	347	0,06	1,53

Die Werte der Tabelle 1 zeigen, daß poröse organische Aerogele mit großer Oberfläche hergestellt wurden.

Beispiel 4

60

20

25

35

45

50

55

ser Mischung wird eine Lösung aus 20 cm³ Propylencarbonat, 10 cm³ Wasser und 1 cm³ 1n HCl hinzugefügt. Nach einer Gelierzeit von mindestens 24 Stunden erhält man ein transparentes Gel.

Das Gel wurde unter in bezug auf CO₂ überkritischen Bedingungen getrocknet, nämlich bei 200 bar und 50°C, wobei zum Austausch des Propylencarbonats 20 kg CO₂/h eingeleitet wurde. Die Trocknungszeit betrug 5 Stunden, dementsprechend wurden 100 kg CO₂ eingeleitet.

Es wurden folgende Parameter bestimmt:

Farbe weiß
V(Hg) 0,36 cm³/g
(Washburn)
dHe 1,73 g/cm³
SBET 450 m²/g

Die Aerogele wiesen eine hauptsächlich mikroporöse Struktur auf.
Die Aerogele wurden anschließend kalziniert und folgende Parameter bestimmt.

Tabelle 2

Temp	S _{get}	V _j g	d _{še}
***C	m/g	- Cre /g	
500	600	0,060	2,09
1000	<20	0,006	2,13

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung von Aerogelen und/oder Xerogelen auf Basis von anorganischen oder organischen Gelen, indem ein Gelvorläufer mit einem organischen Lösungsmittel vermischt, hydrolysiert und das resultierende Gel unter überkritischen Bedingungen mit CO₂ in ein Aerogel oder Xerogel überführt wird, dadurch gekennzeichnet, daß der Gelvorläufer mit einem aprotischen Lösungsmittel, das in CO₂ löslich ist, behandelt wird.
- 2. Verfahren zur Herstellung von Aerogelen und/oder Xerogelen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aprotisches Lösungsmittel Alkylencarbonat, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, Tetramethylharnstoff verwendet wird.
- 3. Verfahren zur Herstellung von Aerogelen und/oder Xerogelen nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß als aprotisches Lösungsmittel Propylencarbonat verwendet wird.
- 4. Verfahren zur Herstellung von Aerogelen und/oder Xerogelen nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß als aprotisches Lösungsmittel Dimethylformamid oder Dimethylsulfoxid verwendet wird.

BEST AVAILABLE COPY

40

45

10

20

25

30

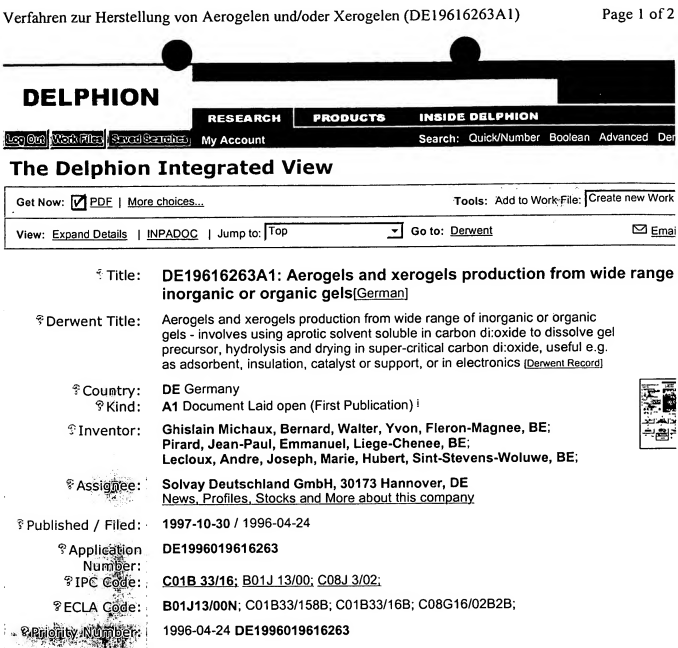
35

50

55

60

65



ৃষ্ণা PADOC Legal Status: None

Show legal status actions

® Description Expand description

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von

Aerogelen und/oder Xerogelen auf Basis von anorganischen oder organischen Gelen.

+ Beispiel

+ Beispiel 1

+ Herstellung eines organischen Aerogels

+ Beispiel 2 und 3

+ Beispiel 4

+ Herstellung von SiO₂-Gelen

1. Verfahren zur Herstellung von Aerogelen Show all claims First Claim:

und/oder Xerogelen auf Basis von anorganischen oder organischen Gelen, indem ein Gelvorläufer mit einem organischen Lösungsmittel

vermischt, hydrolysiert und das resultierende Gel unter

überkritischen Bedingungen mit CO2 in ein Aerogel oder Xerogel überführt wird, dadurch gekennzeichnet, daß der Gelvorläufer mit

BEST AVAILABLE COPY



Foreign References: Other Abstract Info: None

CHEMABS 128(02)014670S CAN128(02)014670S DERABS C97-527686 DERC97-52









Powered by Verity

THOMSON

Copyright © 1997-2005 The Tho

Subscriptions | Web Seminars | Privacy | Terms & Conditions | Site Map | Contact U